



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 53 584.1

Anmeldetag:

15. November 2002

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft, 67056 Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

Fungizide Mischungen auf der Basis von Triazolopy-

rimidinen und Azolen

IPC:

A 01 N 43/90

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 26. August 2005

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

&chäter

A 9161 03/00 EDV-4

BEST AVAILABLE COPY

Patentansprüche

10

15

30

35

40

45

- 1. Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten
 - A) Triazolopyrimidine der Formel I,

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R C₄-C₅-Alkylen oder C₄-C₅-Alkenylen, wobei R eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Halogen, CH₃ oder CF₃ tragen kann;
- R1 Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy;
- 20 $\label{eq:R2R3} R^2, R^3 \quad \mbox{Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy;} \\ \mbox{und}$
- B) ein Azolderivat oder dessen Salze oder Addukte, ausgewählt aus
 - (1) Bromuconazole der Formel II

oder

(2) Difenoconazole der Formel III

oder

857/02/Ni 15.11.02

.

(3) Diniconazole der Formel IV

IV

oder

(4) Fenbuconazole der Formel V

10

15

oder

(5) Fluquinconazole der Formel VI

VI

oder

25

20

(6) Flusilazole der Formel VII

30

oder

35

(7) Hexaconazole der Formel VIII

oder

IX

3

(8) Prochloraz der Formel IX

oder

(9) Tetraconazole der Formel X

C1 O-CF₂CHF₂

15 oder

5

(10) Triflumizole der Formel XI

oder

25 (11) Flutriafol der Formel XII

oder

30

40

(12) Myclobutanil der Formel XIII

oder

(13) Penconazole der Formel XIV

oder

(14) Simeconazole der Formel XV

5

ΧV

oder

10

(15) Ipconazole der Formel XVI

15

XVI

oder

20

(16) Triticonazole der Formel XVII

XVII

25

oder

(17) Prothioconazole der Formel XVIII

30

XVIII

- in einer synergistisch wirksamen Menge.
 - Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei in Formel I R für eine 3-Methylpentylenkette steht.

3. Fungizide Mischungen nach Ansprüchen 1 und 2, enthaltend als Triazolopyrimidin der Formel I die Verbindung I-4.

10

15

- 4. Fungizide Mischungen nach Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis des Triazolopyrimidins der Formel I zu dem jeweiligen Triazol der Formeln II bis XVIII 20:1 bis 1:20 beträgt.
- 5. Fungizide Mittel, enthaltend die fungizide Mischungen gemäß Ansprüchen 1 bis 4 sowie einen festen oder flüssigen Träger.
- 20 6. Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogeen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit Triazolopyrimidinen der Formel I gemäß Ansprüchen 1 bis 3 und Azolen der Formel

 11 bis XVIII gemäß Ansprüch 1 oder den Mitteln gemäß Ansprüch 5 behandelt.
- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und mindestens eine Verbindung der Formel II bis XVIII gemäß Anspruch 1 gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander ausbringt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß
 35 man die fungizide Mischung oder die Verbindung der Formel I
 mit mindestens einer Verbindung der Formel II bis XVIII gemäß
 Anspruch 1 in einer Menge von 0,01 bis 2 kg/ha aufwendet.
- Verwendung der Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 zur
 Herstellung eines fungiziden Mittels.

Fungizide Mischungen auf der Basis von Triazolopyrimidinen und Azolen

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten

10 A) Triazolopyrimidine der Formel I,

15

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 20 C₄-C₅-Alkylen oder C₄-C₅-Alkenylen, wobei R eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Halogen, CH₃ oder CF₃ tragen kann;
 - R1 Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy;
- 25 R², R³ Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy; und
 - B) ein Azolderivat oder dessen Salze oder Addukte, ausgewählt aus
- 30 (1) Bromuconazole der Formel II

35

oder

(2) Difenoconazole der Formel III

45

oder

IV

oder

5

(4) Fenbuconazole der Formel V

v

15 oder

(5) Fluquinconazole der Formel VI

VI

oder

(6) Flusilazole der Formel VII

30

35

20

25

oder

(7) Hexaconazole der Formel VIII

40

oder.

IX

3

(8) Prochloraz der Formel IX

C1 C1 (CH₂)CH₃

oder

(9) Tetraconazole der Formel X

C1 O-CF₂CHF₂

15 oder

(10) Triflumizole der Formel XI

oder

25 (11) Flutriafol der Formel XII

30 oder

(12) Myclobutanil der Formel XIII

oder

40

(13) Penconazole der Formel XIV

Δ

oder

(14) Simeconazole der Formel XV

5

oder

10

(15) Ipconazole der Formel XVI

15

oder

20

(16) Triticonazole der Formel XVII

XVII

25

oder

(17) Prothioconazole der Formel XVIII

30

XVIII

35 in einer synergistisch wirksamen Menge.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen mit Mischungen der Verbindung I mit mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII und die Verwendung der Verbindung I 40 mit mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII zur Herstellung derartiger Mischungen sowie Mittel, die diese Mischungen enthalten.

Die Verbindungen der Formel I, ihre Herstellung und ihre Wirkung 45 gegen Schadpilze sind aus der Literatur bekannt (EP-A 550 113; WO-A 98/46607; WO-A 99/48893).

Mischungen von Triazolopyrimidinen der Formel I mit anderen Wirkstoffen sind aus EP-A 988 790 und US 6,268,371 bekannt.

Aus den EP-B 531 837, EP-A 645 091 und WO 97/06678 sind fungizide 5 Mischungen bekannt, die als eine Wirkstoffkomponente eines der Azole II bis XVIII enthalten.

Die Azolderivate II bis XVIII, deren Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze ist an sich bekannt:

10

Bromuconazole (II): Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-6, 439 (1990);

Difenoconazole (III): GB-A 2 098 607;

Diniconazole (IV): CAS RN [83657-24-3];

15 Fenbuconazole (V): EP-A 251 775;

Fluquinconazole (VI): Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-3, 411 (1992);

Flusilazole (VII): Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 1, 413 (1984);

20 Hexaconazole (VIII): CAS RN [79983-71-4];

Prochloraz (IX): US-A 3 991 071;

Tetraconazole (X): Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 1, 49 (1988);

Triflumizole (XI): JP-A 79/119 462;

25 Flutriafol (XII): CAS RN [76674-21-0];

Myclobutanil (XIII): CAS RN [88671-89-0];

Penconazole (XIV): Pesticide Manual, 12th Ed. (2000), Seite 712; Simeconazole (XV): The BCPC Conference Pests and Diseases 2000, s. 557-562;

30 Ipconazole (XVI): EP-A 267 778;

Triticonazole (XVII): EP-A 378 953; und

Prothioconazole (XVIII): WO 96/16048.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, weitere 35 Mittel zur Bekämpfung von Schadpilzen und insbesondere für bestimmte Indikationen zur Verfügung zu stellen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe mit Mischungen gelöst wird, welche als Wirkstoffe Triazolopyrimidin-De-

40 rivate der Formel I und als weitere fungizid wirksame Komponente einen Wirkstoff aus der Klasse der Azole II bis XVIII enthält.

Demgemäß wurden die eingangs definierte Mischungen gefunden. Es wurde außerdem gefunden, daß sich bei gleichzeitiger, und zwar

45 gemeinsamer oder getrennter Anwendung der Verbindungen I und der Verbindungen II oder bei Anwendung der Verbindungen I und der

Verbindungen II nacheinander Schadpilze besser bekämpfen lassen, als mit den Einzelverbindungen allein.

Die erfindungsgemäßen Mischungen wirken synergistisch und sind 5 daher zur Bekämpfung von Schadpilzen und insbesondere von echten Mehltaupilzen in Getreide, Gemüse, Obst, Zierpflanzen und Reben besonders geeignet.

Verbindungen der Formel I mit chiralen Substituenten können in 10 Form ihrer Racemate eingesetzt werden.

 C_4 - C_5 -Alkylen steht für eine unverzweigte gesättigte Kohlenwasserstoffkette mit 4, bzw. 5 C-Atomen. C_4 - C_5 -Alkenylen steht für eine unverzweigte Kohlenwasserstoffkette mit 4, bzw. 5 C-Atomen und 15 einer Doppelbindung an beliebiger stelle.

Verbindungen der Formel I sind bevorzugt, in denen R eine unverzweigte Pentylenkette bedeutet, die einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten aus Halogen, Methyl oder Trifluorme20 thyl tragen können, insbesondere einen Substituenten tragen.

Weiterhin sind auch Verbindungen I bevorzugt, in denen R eine unverzweigte Pentenylenkette bedeutet, die eine Methylgruppe oder ein Halogenatom tragen kann.

Daneben sind auch verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen R eine Butylenkette bedeutet, die durch eine Methylgruppe substituiert sein kann.

30 Besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind jene, in denen R eine 3-Methylpentylenkette bedeutet.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der:

- R1 Fluor oder Methyl;
- 35 R2 Wasserstoff, Fluor, Methyl oder Methoxy; und
 - R3 Wasserstoff, Fluor oder Chlor bedeuten.

Bevorzugt sind auch Verbindungen der Formel I, in der die Kombination der Substituenten R¹, R² und R³ für folgende Bedeutungen 40 steht: 2,4,6-Trifluor, 2,6-Difluor-4-methoxy, 2-Fluor-6-chlor, 2,6-Difluor, 2-Fluor-4-Methyl, 2-Methyl-4-fluor, 2,4-Difluor und 2,6-Difluor-4-methyl.

Daneben sind Verbindungen der Formel I besonders bevorzugt, in 45 der die Gruppen R¹ und R² nicht Methyl bedeuten, insbesondere jene, in der die Kombination der Substituenten R¹, R² und R³ für

I

eine der folgenden Bedeutungen steht: 2,4,6-Trifluor, 2,6-Difluor-4-methoxy, 2-Fluor-6-chlor und 2,4-Difluor.

Insbesondere sind Verbindung der Formel I besonders bevorzugt, in 5 denen die Substituenten die in der folgenden Tabelle gegebenen Bedeutungen haben:

	Nr.	R	R ¹	R ²	R ³
15	I-1	-(CH ₂) ₄ -	F	F	F
	1-2	-CH ₂ CH=CHCH ₂ -	F.	F	F
	I-3	-CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	F	F.
	I-4	-CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ -	F .	F	F
20	I-5	-CHFCH2CH2CH2-	F	F	F
	I-6	-CH2CHFCH2CH2-	F	F	F
	I-7	-(CH ₂) ₅ -	F	F	F
	I-8	-CH ₂ CH=CH(CH ₂) ₂ -	F	F	F
	I-9	-(CH ₂) ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -	F	F	F
25	I-10	-(CH ₂) ₂ CHF(CH ₂) ₂ -	F	F	F
	I-11	-(CH ₂) ₂ CHC1(CH ₂) ₂ -	F	F	F
	I-12	-CH(CH ₃)(CH ₂) ₄ -	F	F	F
30	I-13	-CH ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₃ -	F	F	F
	I-14	-CH ₂ CHF (CH ₂) ₃ -	F	F	F
	I-15	-CH ₂ CHCl(CH ₂) ₃ -	F	F	F
	I-16	-(CH ₂) ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₂ -	F	F	F
	I-17	-CH ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₃ -	F	F	· F
35	I-18	-(CH ₂) ₄ -	F	OCH ₃	F
•	I-19	-CH ₂ CH=CHCH ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-20	-CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-21	-CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ -	F	OCH ₃	F
40	I-22	-CHFCH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-23	-CH ₂ CHFCH ₂ CH ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-24	-(CH ₂) ₅ -	F	OCH ₃	F
45	I-25	-CH ₂ CH=CH(CH ₂) ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-26	-(CH ₂) ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-27	-(CH ₂) ₂ CHF(CH ₂) ₂ -	F	OCH ₃	F
	I-28	-(CH ₂) ₂ CHCl(CH ₂) ₂ -	F	OCH ₃	F

PF	5/1	DE

	Nr.	R	R1	R ²	R ³
5	I-29	-CH2CH(CH3)(CH2)3-	F	OCH ₃	F
	I-30	-CH2CHF(CH2)3-	F	OCH ₃	F
	I-31	-CH2CHCl(CH2)3-	F	OCH ₃	F
	I-32	-(CH ₂) ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₂ -	F	OCE3	F
	I-33	-CH ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₃ -	F	OCH ₃	P
	I-34	-(CH ₂) ₄ -	F	H	Cl
	I-35	-CH ₂ CH=CHCH ₂ -	F	H	ĊŢ
10	I-36	-CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	B	Cl
	I-37	-CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ -	F	H	Cl
	I-38	-CHFCH2CH2CH2-	F	H	Cl
	I-39	-CH ₂ CHFCH ₂ CH ₂ -	F	H	Cl
15	I-40	-(CH ₂) ₅ -	· F	H	Cl
	I-41	-CH2CH=CH(CH2)2-	F	H .	Cl
	I-42	-(CH ₂) ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -	F	H	Cl
	I-43	-(CH ₂) ₂ CHF(CH ₂) ₂ -	F	H	C1.
20	I-44	-(CH ₂) ₂ CHC1(CH ₂) ₂ -	F	H	Cl
	I-45	-CH ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₃ -	F	H	Cl
	I-46	-CH ₂ CHF (CH ₂) ₃ -	F	H	Cl
	I-47	-CH ₂ CHCl(CH ₂) ₃ -	F	H	Cl
25	I-48	-(CH ₂) ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₂ -	F	Ħ	Cl
23	I-49	-CH ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₃ -	F	H	Cl
	I-50	-(CH ₂) ₄ -	F	F	H
	I-51	-CH ₂ CH=CHCH ₂ -	F	F	H
	I-52	-CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	F	H
30	I-53	-CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ -	F	F	H
	I-54	-CHFCH ₂ CH ₂ CH ₂ -	F	F	H
	I-55	-CH ₂ CHFCH ₂ CH ₂ -	F	F	H
	I-56	-(CH ₂) ₅ -	F	F	H
35	I-57	-CH ₂ CH=CH(CH ₂) ₂ -	F	F	H
	I-58	-(CH ₂) ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -	F	F	H
	I-59	-(CH ₂) ₂ CHF(CH ₂) ₂ -	F	F	H
	I-60	-(CH ₂) ₂ CHCl(CH ₂) ₂ -	F	F	H
40	I-61	-CH ₂ CH(CH ₃)(CH ₂) ₃ -	F	F	H
	I-62	-CH ₂ CHF(CH ₂) ₃ -	F	F	H
	I-63	-CH ₂ CHCl(CH ₂) ₃ -	F	F	H
	I-64	-(CH ₂) ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₂ -	F	F	H
45	I-65	-CH ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₃ -	F	F	H
45					

Besonders bevorzugt sind Mischungen, die die Verbindung I-4 als Triazolopyrimidin-Komponente enthalten.

Als Azolderivat enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen minde-5 stens eine Verbindung der Formel II bis XVIII.

Um die synergistische Wirkung zu entfalten, genügt bereits ein geringer Anteil an Triazolopyrimidin-Derivat der Formel I. Vorzugsweise setzt werden Triazolopyrimidin-Derivat und Azol in einem Gewichtsverhältnis im Bereich von 20:1 bis 1:20, insbesondere 10:1 bis 1:10 eingesetzt.

Die Verbindungen I und II-XVIII sind wegen des basischen Charakters der in ihnen enthaltenden Stickstoffatome in der Lage, mit anorganischen oder organischen Säuren oder mit Metallionen Salze oder Addukte zu bilden.

Beispiele für anorganische Säuren sind Halogenwasserstoffsäuren wie Fluorwasserstoff, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jod-20 wasserstoff, Schwefelsäure, Phosphorsäure und Salpetersäure.

Als organische Säuren kommen beispielsweise Ameisensäure, Kohlensäure und Alkansäuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure und Propionsäure sowie Glycolsäure, Thiocyanzäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxalsäure, Alkylsulfonsäuren (Sulfonsäuren mit geradkettigen oder verzweigten Alkylresten mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylsulfonsäuren oder -disulfonsäuren (aromatische Reste wie Phenyl und Naphthyl welche eine oder zwei Sulfonsäuregruppen oder verzweigten Alkylresten mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylphosphonsäuren oder -diphosphonsäuren (aromatische Reste wie Phenyl und Naphthyl welche eine oder zwei Phosphorsäurereste tragen), wobei die Alkyl- bzw. Arylreste weitere Substituenten tragen können, z.B. p-Toluolsulfonsäure, Salizylsäure, p-Aminosalizylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzoesäure etc.

Als Metallionen kommen insbesondere die Ionen der Elemente der ersten bis achten Nebengruppe, vor allem Chrom, Mangan, Eisen, 40 Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink und daneben der zweiten Hauptgruppe, vor allem Calcium und Magnesium, der dritten und vierten Hauptgruppe, insbesondere Aluminium, Zinn und Blei in Betracht. Die Metalle können dabei gegebenenfalls in verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Bromuconazole.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der 5 Formel I mit Cyproconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Difenoconazol.

10 Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Diniconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Epoxiconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Benzamidoxim-Derivates der Formel I mit Fenbuconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der 20 Formel I mit Fluquinconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Benzamidoxim-Derivates der Formel I mit Flusilazol.

25 Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Hexaconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Benzamidoxim-Derivates der Formel I mit Metconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Prochloraz.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der 35 Formel I mit Propiconazol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Tebuconazol.

40 Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Triflumizol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Flutriafol.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Myclobutanil.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der 5 Formel I mit Penconazole.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Simeconazole.

10 Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Ipconazole.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Triticonazole.

Bevorzugt sind Mischungen des Triazolopyrimidin-Derivates der Formel I mit Prothioconazole.

Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die 20 reinen Wirkstoffe I bis XVIII ein, denen man weitere Wirkstoffe gegen Schadpilze oder gegen andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

- 25 Die Mischungen aus den Verbindungen I mit mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII bzw. die Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII gleichzeitig, gemeinsam oder getrennt angewandt, zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen,
- 30 insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Basidiomyceten, Phycomyceten und Deuteromyceten aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.
- 35 Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Bananen, Kaffee, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckertohr sowie an einer Vielzahl von Samen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an

45 Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Apfeln, Uncinula necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuk-

kerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinera (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercosporella
5 herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis,
Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten, Plasmopara
viticola an Reben, Pseudoperonospora-Arten in Hopfen und Gurken,
Alternaria-Arten an Gemüse und Obst, Mycosphaerella-Arten in
Bananen sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Besonders bevorzugt sind die erfindungsgemäßen Mischungen zur Bekämpfung von echten Mehltaupilzen in Getreide-, Reben- und Gemüsekulturen sowie in Zierpflanzen einsetzbar.

15 Die Verbindung I und mindestens eine der Verbindungen II bis XVIII können gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen, vor allem bei landwirtschaftlichen Kulturflächen, je nach Art des gewünschten Effekts bei 0,01 bis 8 kg/ha, vorzugsweise 0,1 bis 5 kg/ha, insbesondere 0,5 bis 3,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen liegen dabei für die Verbindungen I bei 0,01 bis 2,5 kg/ha, vorzugsweise 0,05 bis 2,5 kg/ha, insbesondere 0,1 bis 1,0 kg/ha.

30 Die Aufwandmengen für die Verbindungen II bis XVIII liegen entsprechend bei 0,01 bis 2 kg/ha, vorzugsweise 0,02 bis 1 kg/ha, insbesondere 0,02 bis 0,5 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an 35 Mischung von 0,001 bis 250 g/kg Saatgut, vorzugsweise 0,01 bis 100 g/kg, insbesondere 0,01 bis 50 g/kg verwendet.

Sofern für Pflanzen pathogene Schadpilze zu bekämpfen sind, erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen 40 I und mindestens eine der Verbindungen II bis XVIII oder deren Mischungen aus den Verbindungen I und mindestens eine der Verbindungen II bis XVIII durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen fungiziden synergistischen Mischungen bzw. die Verbindung I und mindestens eine der Verbindungen II bis XVIII können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulver und Suspensionen oder in Form von hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen, Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten aufbereitet und durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsform ist abhängig vom Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine möglichst feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Mischung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trä-15 gerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xy-20 lol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. 25 hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose.

30 Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta-35 und Octadecanole oder Fettalkoholglycolethern, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seinen Derivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder 40 Nonylphenol, Alkylphenol- oder Tributylphenylpolyglycolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid- Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglycoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose 45 in Betracht.

Pulver Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der Verbindung I oder II bis XVIII oder der Mischung aus den Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII mit einem festen Trägerstoff herge-5 stellt werden.

Granulate (z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- oder Homogengranulate) werden üblicherweise durch Bindung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe an einen festen Trägerstoff hergestellt.

10

Als Füllstoffe bzw. feste Trägerstoffe dienen beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, 15 gemahlene Kunststoffe, sowie Düngemittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

20 Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% einer der Verbindungen I oder II bis XVIII bzw. der Mischung aus den Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis XVIII. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100%
25 (nach NMR- oder HPLC-Spektrum) eingesetzt.

Die Anwendung der Verbindungen I oder II bis XVIII, der Mischungen oder der entsprechenden Formulierungen erfolgt so, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizu-30 haltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und mindestens eine der Verbindungen II bis XVIII

35 Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze erfolgen.

bei getrennter Ausbringung, behandelt.

Beispiele für solche Zubereitungen, welche die Wirkstoffe enthalten, sind:

- I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 10 Gew.-Teilen N-Methylpyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. eine Mischung aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 80 Gew.45 Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8
 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid,
 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5

esellschaft

Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine Dispersion;

- eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, III. 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;
- eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, IV. 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Tei-10 len des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;
- eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.v. Teilen der Wirkstoffe, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-1-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des 15 Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;
- eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 20 VI. 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 92 VII. Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels 25 gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Tei-30 len Rieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirk-IX. stoffe, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 20 35 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehydkondensates und 88 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls.

40 Anwendungsbeispiel

Die synergistische Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen läßt sich durch die folgenden Versuche zeigen:

45 Die Wirkstoffe werden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 63 Gew.-% Cyclohexanon und 27 Gew.-% Emulgator aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration

mit Wasser verdünnt.

Die Auswertung erfolgt durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte werden in Wirkungs-5 grade umgerechnet. Der Wirkungsgrad (<u>W</u>) wird nach der Formel von Abbot wie folgt bestimmt:

$$W = (1 - \alpha) \cdot 100/\beta$$

10 α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und β entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-) Pflanzen in %

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandel-15 ten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 wiesen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen wurden 20 nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds <u>15</u>, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

Colby Formel:
$$E = x + y - x \cdot y/100$$

25 E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b

x der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a

30 y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs B in der Konzentration b

35

I

Fungizide Mischungen auf der Basis von Triazolopyrimidinen und Azolen

5 Zusammenfassung

Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten

A) Triazolopyrimidine der Formel I,

10

15

20

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R Alkylen oder Alkenylen, wobei R eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Halogen, CH_3 oder CF_3 tragen kann; R^1 Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy; R^2 , R^3 Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy;

und

25 B) ein Azolderivat oder dessen Salze oder Addukte, ausgewählt aus Bromuconazole, Difenoconazole, Diniconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Hexaconazole, Prochloraz, Tetraconazole, Triflumizole, Flutriafol, Myclobutanil, Penconazole, Simeconazole, Ipconazole, Triticonazole und Prothioconazole;
30 conazole;

in einer synergistisch wirksamen Menge, Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen I und II-XVIII, sie enthaltende Mittel und die Verwendung der 35 Verbindungen I und II-XVIII zur Herstellung derartiger Mischungen.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.